This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

```
5/5/3
DIALOG(R) File 351: Derwent WFI
ic. 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
012581857
WPI Acc No: 1999-387964/199933
XRAM Acc No: C99-114334
  Transferless cosmetic, dermatological, cleansing or pharmaceutical
  compositions - containing nonvolatile oil and transfer-inhibiting polymer
Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA )
Inventor: OE LA POTERIE V; MOUGIN N
Number of Countries: 031 Number of Patents: 011
Patent Family:
Patent No
              Kind
                    0ate
                            Applicat No
                                           Kind
                                                  0ate
                                                           Week
FR 2772601
              Al 19990625 FR 9716252
                                           Α
                                                19971222
                                                          199933
EP 930060
              A1 19990721 EP 98402429
                                            Α
                                                19981002
                                                          199933
JP 11246441
                           JP 98363581
              Α
                  19990914
                                            Α
                                                19981221
                                                          199948
                  19990811 CN 98126013
CN 1225257
              Α
                                                19981222
                                            Α
                                                          199950
                  19990622 CA 2255155
CA 2255155
              A1
                                            Α
                                                19981218
                                                          199951
                  20000411 BR 985529
BR 9805529
              Α
                                            Α
                                               19981210
                                                          200031
                  19990726 KR 9857362
KR 99063330
              Α
                                               19981222 200043
                                           Α
                  20010627 EP 98402429
EP 930060
              Bl
                                           Α
                                              19981002 200137
US 6254877
              B1
                  20010703 US 98218073
                                           Α
                                              19981222 200140
OE 69800991
              E
                  20010802 OE 600991
                                            Α
                                              19981002 200151
                            EP 98402429
                                            Α
                                               19981002
ES 2161026
              T3 20011116 EP 98402429
                                            Α
                                               19981002 200201
Priority Applications (No Type Oate): FR 9716252 A 19971222
Patent Oetails:
Patent No Kind Lan Pg
                        Main IPC
                                    Filing Notes
FR 2772601
                   19 A61K-007/021
             Al
EP 930060
             Al F
                      A61K-007/021
   Oesignated States (Regional): AL AT BE CH CY OE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
JP 11246441 A
                   11 A61K-047/44
CN 1225257
                      A61K-007/02
             Α
CA 2255155
             Al F
                      A61K-007/021
BR 9805529
                      A61K-007/025
             Α
KR 99063330
                      A61K-007/02
             Α
EP 930060
             B1 F
                      A61K-007/021
  Oesignated States (Regional): OE ES FR GB IT
US 6254877
             В1
                      A61K-007/48
DE 69800991
             E
                      A61K-007/021 Based on patent EP 930060
ES 2161026
             Т3
                      A61K-007/021 Based on patent EP 930060
```

Abstract (Basic): FR 2772601 A

Topical compositions comprise a liquid fatty phase, at least one coloring, at least 2 wt.% of non-film forming polymer which is dispersible in th fatty phase, the latter containing no more than 40 wt.% of the total weight of the composition of non volatile liquid fatty phase.

USE - As skin or lip care or make-up products, e.g. foundation sticks, blusher sticks, eye-shadow sticks, lipsticks or lip balm sticks.

AOVANTAGE - The polymer prevents or reduces transfer of the compositions from the skin or lips onto other surfaces, e.g. glasses,

cups, cigarettes or clothing.
Dws.070

Title Terms: COSMETIC; DERMATOLOGY; CLEAN; PHARMACEUTICAL; COMPOSITION: CONTAIN; OIL; TRANSFER; INHIBIT; FOLYMER

Derwent Class: A96; B07; D21

International Patent Class (Main): A61K-007/02; A61K-007/021; A61K-007/025;

A61K-007/48; A61K-047/44

International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/027;
A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61K-009/10; A61K-009/14;

A61K-047/30; A61P-017/16

File Segment: CPI

11) EP 0 930 060 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 21.07.1999 Bulletin 1999/29

- (51) Int CI.⁶. **A61K 7/021**, A61K 7/02, A61K 7/027
- (21) Numéro de dépôt: 98402429.9
- (22) Date de dépôt: 02.10.1998
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE
 Etats d'extension désignés:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorité: 22.12.1997 FR 9716252
- (71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

- (72) Inventeurs:
 - de la Potaria, Valérie
 77820 Le Chatelet en Brie (FR)
 - Mougin, Nathalie
 75011 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Lhoste, Catherine L'OREAL-DPI 6 rue Bertrand Sinchoile 92585 Clichy Cédex (FR)
- (54) Composition cosmétique sans transfert comprenant une dispersion de particules de polymère non filmifiable
- (57) La présente invention se rapporte à une composition anhydre, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin et/ou le maquillage de la peau, pouvant se présenter sous forme d'un produit coulé ou d'un gel comprenant au moins une matière colorante notamment pulvérulente et une dispersion de particules de polymère non filmifiable, sta-

bilisées en surface dans une phase grasse liquide partiellement non volatile. Selon la quantité de polymère et d'huile non volatile, il est possible d'obtenir sur les lèvres ou la peau un film souple, non gras, ayant des propriétés de sans transfert remarquables, tout en étant d'un très grand confort.

L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette dispersion dans une telle composition.

Description

[0001] La présente invention a trait à une composition contenant un polymère non litmifiable dispersible oans une phase grasse, destinée en particulier aux domaines cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et hygiénique. Plus epécialement, l'invention se rapporte à une composition sans transfert pour le soin et/ou le maquillage de la peau aussi bien du visage que du corps humain, des muqueuses comme les lèvres et l'intérieur des paupières intérieures, ou encore des phanères comme les cits, les sourcils, les ongles et les cheveux.

[0002] Cette composition peut se présenter notamment sous forme de produit coulé an stick ou en coupelle comme les rouges ou baumes à lèvres, les fonds de teint coulés, les produits anti-cemes, les fards à paupières ou à joues, sous forme de pâte ou de crème plus ou moins fluide comme les londs de teint ou rouges à lèvres fluides, tes eyes tiners, les compositions da protection solaire ou de coloration de la peau.

[0003] Les produits de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres des étres humains comme les londs de teint ou las rouges à lèvres contiement généralement des phases grasses telles que des cires et des huiles, des pigments et/ou charges et, éventuellement des additifs comme des actifs cosmétiques ou dermatologiques. Elles peuvent aussi contenir des produits dits "pâteux", de consistance souple, permettant d'obtenir des pâtes, colorées ou non, à appliquer au pinceau.

[0004] Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres, présentent l'inconvénient de transférer, c'est-à-dire de se déposer au moins en partie, en laissant des traces, sur certains supports avec lesquels elles peuvent être mises en contact, et 35 notamment un verre, une tasse, une cigarette, un vétement ou la peau. Il s'ensuit une persistance médiocre du lilm appliqué, nécessitant de renouveler régulièrement l'application de la composition de fond de teint ou de rouge à lèvres. Par ailleurs, l'apparition de ces traces 40 inacceptables notamment sur les cols de chemisier peut écarter certaines temmes de l'utilisation de ce type de maquillage.

[0005] Depuis ptusieurs années, les cosméticiens se sont intéressés aux compositions de rouge à lèvres et 45 plus récemment aux compositions de tond de teint "sans transtert". Ainsi, la société Shiseido a envisagé dans sa demande de brevet JP-A-61-65809 des compositions de rouge à lèvres "sans transfert" contenant une résine siloxysilicate (à réseau tridimensionnel), une huile de silicone volatile à chaîne silicone cyclique et des chargas pulvérulentes. De même la société Noevier à décrit dans le document JP-A-62-61911 des compositions de rouge à lèvres, d'eye liner, de fonds de teint "sans translert" comportant une ou plusieurs silicones volatiles associées à une ou plusieurs cires hydrocarbonées.

[0006] Ces compositions, bien que présentant des propriétés de "sans transfert" améliorées ont l'inconvé-

nient de laisser sur les levres, agrès évaporation des nuiles de silicone, un lilm qui devient incontortable au cours du temps (sensation de dessechement et de tiraillement), écartant un cenain nombre de temmes de ce type de rouge à tèvres. Pour améliorer le contort de ce type de composition, on pourrait leur ajouter des nuiles non volatifes siliconées ou non, mais dans ce cas particulier, on perd en efficacité "sans transfert".

[0007] Plus récemment, la société Procter & Gamble a envisagé dans sa demande de brevet WO-A-96/36323 des compositions de mascara de type émulsion eau-dans-huile présentant une longue tenue, une résistance à l'eau et ne laissant pas de traces. Ces compositions contiennent, entre autre, un polymère insoluble dans l'eau, appeté généralement un latex, associé à un tensioactif du type alkyl ou alcoxy diméthicone copolyol, des huiles hydrocarbonées, des pigments et des charges ainsi que des cires.

[0008] Les compositions à base d'huites de silicone et de résines siliconées ainsi que celles à base de latax conduisent à des films colorés mats. Or, la temme est aujourd'hui à la recherche de produits notamment de coloration des lèvres, brillants. De plus, les propriétés de sans transfert des films déposés ne sont pas parlaites. En particulier, une pression ou un frottement prononcé, conduit à une diminution de la couleur du dépôt et à un redépôt sur le support mis en contact avec ces films.

[0009] En outre, les documents EP-A-497144 et FR0 A-2 357 244 décrivant des compositions dites *sans
transfert*, contenant un polymèra bloc styrène-éthylène-propylène associé à des cires, des huiles légères ou
votafiles et des pigments. Ces compositions présentent
l'inconvénient d'être peu contortables, d'avoir des propriétés cosmétiques quelconques et d'être difficilement
formulables. Par ailleurs, les propriétés *sans transtert*
de ces compositions sont très moyennes.

[0010] Il subsiste donc le besoin d'une composition ne présentant pas les inconvénients ci-dessus, et ayant notamment des propriétés de "sans transfert" total, méme lors d'une pression ou d'un frottement prononcé ou intensif, un aspect plus ou moins brillant, adapté au désir de la consommatrice, ne desséchant pas au cours du temps la peau ou les levres sur lesquelles elte est appliquée.

[0011] La demanderesse a constaté, de façon tout à fait eurprenante, que l'utitisation d'un polymère non filmifiable dispersible dans une phase grasse liquide partiellement non volatile, dans une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique pouvait permettre d'obtenir un dépôt cohésif brillant, de très bonne fenue, ne transférant pas du tout, résistant à l'eau, tout en étant très agréable à l'application et à porter tout au long de la journée. Le dépôt est notamment ni gras, ni sec, flexible et non collant.

[0012] La présente invention a donc pour objet une composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins une matière colorante,

caractérisée par le fait ou elle comprend de olus au moins 2% en poiss, pai rapoch au poiss total de la composition, de polymère non l'ilmitiable dispersible dans la dite phase grasse liquide, cette dernière contenant au plus 40 % du poids total de la composition de phase grasse liquide non voiatile.

[0013] Cette composition est en particulier une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique. Elle contient donc des ingrédients compatibles evec la peau, les muqueuses et les fibres kératiniques ou phanères.

[0014] Elle a également pour objet une composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comprenant eu moins une phase grasse fiquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire solide à température ambiante, caractérisée par le lait qu'elle comprend, en outre, eu moins 2% en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans tadite phase gresse liquide, cette dernière contenant au plus 40% du poids total de la composition de phase grasse liquide non volatife.

[0015] Le polymère utilisé dans la présente demande peut être de toute nature. On peut ainsi employer un polymère radicalaire, un polycondensat, voire un polymère d'origine naturelle et leurs mélanges. Le polymère peut être choisi par l'homme du métier en fonction de ses propriétés et selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition.

[0016] L'invention a également pour objet une composition comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, eu moins 2 % en poids, par repport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase grasse, et eu moins un actif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques, la phase grasse liquide contenant au plus 40 % en poids de phase grasse liquide non volatile.

[0017] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans ou pour la fabrication d'une composition sous forme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, dont au plus 40 % en poids, par rapport eu poids totaf de la composition, sont non volatils, et eu moins une cire notamment solide à température ambiante, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses comme les lèvres et/ou sur la peau.

[0018] Un autre objet de l'invention est l'utitisation dans ou pour la fabrication d'une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'eu moins 2 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans une phase grasse liquide, cette de mière contenant

au olus 40 % du poids total de la composition de onase grasse liquide non volatile, par rapport au doics total de la composition, sont non volatils, pour diminuer voire supprimer, le transfert ou litim de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film

[0019] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans ou pour la labrication d'une composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide dont eu plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non volatils, et au moins un ingrédient choisi parmi fes actils cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymére non tilmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, te transfert du film de composition déposé sur la peau eVou les muqueuses comme les fèvres.

[0020] L'invention a encore pour objet un procédé de soin cosmétique ou de maquillage des lèvres ou de la peau, consistant à eppliquer sur respectivement les lévres ou la peau une composition cosmétique telle définie précédemment.

5 [0021] L'invention a encore pour objet un procédé cosmétique pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peeu ou des lèvres sur un support différent de la dite peeu et desdites lèvres, contenant une phase grasse liquide et eu moins un ingrédient choisi parmi les matières colorante, les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques et leurs mélanges, consistant à introduire dans la phase grasse liquide au moins 2 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, de polymère non filmiliable dispersible dans la dite phase grasse liquide, cette dernière contenant au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de phase grasse non volatile.

[0022] Par polymère non filmitiable, on entend un potymère non capable de former, seul, un litm isolable. Ce polymère permet, en association avec un composé non volatif du type huite, de former un dépôt continue et homogène sur la peau et les muqueuses.

[0023] De façon evantageuse, le polymère se présente sous forme de particules dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant.

[0024] Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particules dans une composition de finvention est que les particules restent à l'état de particules étémentaires, sans former d'agglomérats, dans la phase grasse, ce qui ne serait pas le ces evec des particules minérales de taille nanométrique. Un autre evantage de la dispersion de polymère est la possibilité d'obtenir des compositions très fluides (de l'ordre de 130 centipoises), même en présence d'un taux élevé de polymère. [0025] Encore un eutre avantage d'une telle dispersion est qu'il est possible de calibrer à volonté la taille des particules de polymère, et de moduler leur "polydis-

persité* en taille lors de la synthèse. Il est ainsi possible d'obtenir des particules de tres detite taille, qui sont invisibles à l'oeil nu lorsqu'elles sont dans la composition el lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres. Ceci ne serait pas possible avec des pigments sous torme particulaire, leur constitution ne permettant pas de moduler la taille moyenne des particules.

[0026] Ona de plus constaté que les compositions selon l'invention, présentent des qualités d'étalement et
d'adhésion sur la peau. les semi-muqueuses ou tes muqueuses particulièrement intéressantes, ainsi qu'un
loucher onctueux et agréable. Ces compositions ont, en
outre, l'avantage de se démaquiller lacitement notamment avec un lait démaquillant classique. Ceci est tout
à fait remarquable puisque les compositions de l'an entérieur à propriétés "sans transfert" étevées sont très difficiles à démaquiller. En général, elles sont vendues
avec un produit démaquillant spécifique, ce qui introduit
une contrainte supplémentaire pour l'utilisatrice.

[0027] Les compositions selon finvention comprennent donc avantageusement une dispersion stable de particules généralement sphériques d'eu moins un polymère non tilmitiable, dans une phase grasse tiquide physiologiquement acceptable. Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de polymères en dispersion stable dans ladite phase grasse. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm, étant donné qu'au-detà d'environ 600 nm, les dispersions de particules deviennent beaucoup moins stables.

[0028] Encore un avantage de la dispersion de polymère de la composition de l'invention est la possibilité de laire varier la température de transition vitreuse (Tg) du polymére ou du système polymérique (polymère plus additif du type plastifiant), et de passer einsi d'un polymère mou à un polymère plus ou moins dur, permettant de règler les propriétés mécaniques de la compositions en lonction de l'application envisagée.

[0029] Lorsque le polymère présente une température de transition vitreuse trop élevée pour l'application souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à abaisser cette température du mélange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastiliants usuellement utilisés dans le domaine d'application et notamment permi les composés susceptibles d'être des solvants du polymère.

[0030] Les polymères utilisables dans la composition de l'invention ont de préférence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000 et une (Tg) de -100°C à 300°C.

[0031] Parmi les polymères non filmifiables, on peut citer des homopolymères ou copolymères radicalaires, vinyliques ou ecryliques, éventuellement réliculés, ayant de préférence une Tg supérieure ou égale à 40°C, tels que le polyméthacrylate de méthyle, le polystyrène 55 ou le polyecrylate de tertiobutyle.

[0032] De façon non limitative, les polymères de l'invention peuvent être choisis parmi, les polymères ou co-

oolymères suivants polyuréthannes polyurethannes acryliques, oolyurees, polyurethannes polyurethannes, polyester-polyuréthannes, polyesters à chaine grasse, alkydes; polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques, copolymères acryliques-silicone, polyacrylamides; polymères siliconès, polymères fluorès et teurs mélanges.

[0033] Le phase grasse liquide dans laquelle est dispersé le polymère, peut être constituée de toute huite cosmétiquement ou dermalologiquement acceptable, et de laçon plus générale physiologiquement acceptable, notamment choisie parmi les huites d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées evou siliconées, seules ou en mélange dans la mesure où elles forment un mélange homogène et stable et où elles sont compatibles avec l'utilisation envisagée.

[0034] Par "phase grasse liquide", on entend tout mitieu non aqueux liquide à température ambiante. Par "phase grasse volatile", on entend tout milieu non equeux susceptible de s'évaporer de la peau ou des lévres, à température ambiante, en moins d'une heure. [0035] Comme phase grasse liquide non volatile utilisable dans l'invention, on peut ainsi citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de parafiine ou de vaseline, l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène, l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de partéam, d'arara, de colza, de tournesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales ; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéarique ; les esters gras, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthylhexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyldodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine : les acides gras supérieurs tets que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique ; les aicools gres supérieurs tels que le cétanol, l'elcool stéarylique ou l'elcool oléique, l'alcool tinoléique ou tinolénique, l'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol ; les huiles siliconées telles que les polydiméthylsiloxane (PDMS), éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones, ou éventuellement substitués par des groupements atiphaliques evou eromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels lels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou emine; les polysitoxanes modifiés par des acides gras, des elcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones lluorées, les huites perlluorées.

[0036] On peut éventuellement utiliser une ou plusieurs huiles volatiles à température embiante. Ces hui-

les volatiles lacilitent notamment. l'application de la composition sur la peau, les mudueuse, les phanères. Ces nuiles peuvent être des huiles nyorocarbonées, des huiles silicones comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy en bout de chaîne siliconée ou pendante.

[0037] Comme huile de silicone volatile utilisable dans l'invention, on peut citer les silicones linéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone telles que les isoparaflines en C_6 - C_{16} et notamment fisododécane. Ces huiles volatiles représentent notamment de 0 à 97,5 % du poids total de la composition, et mieux de 5 à E5 %.

[0038] Dans un mode paniculier de réalisation de l'invention, on choisit le phase grasse liquide dans le groupe comprenant :

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur à 17 (MPa)^{1/2};
- ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2}.
- ou leurs mélanges.

[0039] Le paramètre de solubilité global à global selon l'espace de solubilité de HANSEN est délini dans l'article "Solubility parameter values" de Eric A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 3ème édition, Chapitre VII, pages 519-559 par la relation :

$$\delta = (d_D^2 + d_P^2 + d_H^2)^{1/2}$$

dans laquelle

- d_D caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires,
- d_P caractérise les forces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents,
- d_H caractérise les forces d'interactions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.). La définition des solvants dans l'espace de solubilité tridimensionnel seion HANSEN est décnte dans l'article de C. M. HANSEN: "The three dimensional solubility parameters" J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

[0040] Parmi les phases grasses liquides ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 17 (MPa)1/2, on peut citer des huiles végétales formées par des esters d'acides gras et de polyols, en particulier les triglycérides, telles que l'huile de tournesol, de sésame ou de cotza, ou les esters dérivés d'acides ou d'atcools à longue

chaîne (c'est à oire ayant de 6 à 20 atomes de carbone). notamment les esters de formule RCOOR dans raquelle A represente le reste d'un acroe gras superieur comportant de 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de disopropyle. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huiles de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutylène hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARs', isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huiles de silicone telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphénylsiloxanes, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou eromatiques. éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou emine, et les huiles siliconées volatiles, notamment cycliques. On peut également citer les solvants, seuls ou en mélange, choisis parmi (i) les esters linéaires, ramiliés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone, 20 (ii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone. (iii) les cétones ayant plus de 6 etornes de carbone. Per monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)1/2, on entend les alcools gras aliphatiques ayant au moins 6 atomes de carbone, la chaine hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon l'invention, on peut citer l'alcool oléique, le décanol, le dodécanol, l'octadécanol et l'aicool linoléique.

[0041] Le choix du milieu non aqueux est effectué par l'homme du métier en fonction de la nature des monomères constituant le polymère et/ou de la nature du stabilisant, comme indiqué ci-après. En particulier, il est possible d'utiliser des huiles apolaires ou peu polaires comme les huiles végétales du type triglycérides à longue chaîne carbonée (huile d'abricot, huile de jojoba) ou les esters à longue chaîne carbonée comme le néopentanoate d'octytdodécyle, les alcanes comme l'huile de partéam, et les huiles de silicones. On peut aussi utiliser les milieux non aqueux décrits dans le document FR-A- 2710 646 de L.V.M.H.

[0042] De plus, la phase grasse liquide totale dans laquelle est dispersé le polymère peut représenter de 30 % à 98 % du poids total de la composition et de préférence de 30 à 75 %. La partie non volatile représente au minimum 0,5 % et en pratique de 1 à 30 % du poids total de la composition.

[0043] La dispersion de polymère peut être tabriquée comme décrit dans le document EP-A-749747. La polymérisation peut être effectuée en dispersion, c'est-àdire par précipitation du polymère en cours de lormation, avec protection des particules formées avec un stabilisant.

[0044] On prépare donc un mélange comprenant les monomères initiaux ainsi qu'un emorceur radicalaire. Ce mélange est dissous dans un solvant appeté, dans la suite de la présente description, "solvant de synthè-

se* Lorsque la phase grasse esi une huile non volatile on peut ellectuer la polymérisation oans un solvant or ganique apolaire (solvant de synthèse) puis ajouter l'huile non volatile (qui doit être miscible avec ledit solvant de synthèse) et distiller sélectivement le solvant de synthèse.

[0045] On choisit donc un solvant de synthèse tel que les monomèras initiaux, at l'amorceur radicalaire, y sont solubles, et les particules de polymère obtenu y sont insolubles afin qu'elles y précipitent lors de leur formation. En particulier, on peut choisir le solvant de synthèse parmi les alcanes tels que l'heptane, l'isododécane ou le cyclohexane.

[0046] Lorsqua la phase grasse choisie contient une huile volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans tadite huile qui joue donc également le rôle de solvant de synthèse. Les monoméres doivent également y être solubles, ainsi que l'amorceur radicalaire, at le polymére obtenu doit y être insoluble.

[0047] Las monomères sont de préférence présents 20 dans le solvant de synthèse, avant polymérisation, à raison de 5-20% en poids du mélange réactionnel. La totalité des monomères peut être présante dans le solvant avant le début de la réaction, ou une partie des monomères paut être ajoutée au lur at à mesure de l'évolution 25 de la réaction de polymérisation.

[0048] L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bis-isobutyronitrile ou le tertiobutylperoxy-2-éthyl hexanoate.

[0049] Les particules da polymara sont stabilisées en surface, au fur et à mesure de la polymérisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymère séquancé. un polymère greffé. et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange. La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en particulier par ajout direct du polymère séquencé, polymare greffé et/ou polymère statistique, lors de la polymérisation.

[0050] Le stabilisant est de prétérence également présent dans le métange avant polymérisation. Toute-lois, il est également possible de l'ajouter en continu, notamment lorsqu'on ajoute également las monomères en continu.

[0051] On peut utiliser 2-30% an poids de stabilisant par rapport au métange initial de monoméres, et de préférence 5-20% en poids.

[0052] Lorsqu'on utilise un polymère greffé et/ou séquencé an tant que stabilisant, on choisit le solvant de synthèse de telle manière qu'au moins une partie des greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans ledit solvant, l'autre partie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble. Le polymère-stabilisant utilisé lors de la polymérisation doit être soluble ou dispersible, dans le solvant de synthèse. De plus, on choisit da préférence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine attinité pour le polymére formé tors de la polymérisation.

[0053] Parmi les polyméres greffés, on peut citer les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée les polymeres hydrocarbones grelles avec une chaine siliconée

[0054] Conviennent egalement les cooclymères greiles ayant par exemple un souelette insoluble de type polyacrylique avec des greifons solubles de type acide polyhydroxystéarique : copolymères à base d'acrylates du de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates du de méthacrylates d'alcools en C₆-C₃₀.

[0055] Comme copolymères blocs greités ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicataire, on peut citer les copolymères greités de type acrylique/ silicone qui peuvent être employès notamment lorsque le milieu non aqueux ast siliconé.

[0056] Comme copolymères blocs grettés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyéther, on peut utiliser les copolyol diméthicones tels que ceux vendu sous ta dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW CORNING, les tauryl méthicones tels que ceux vendu sous ta dénomination "DOW CORNING Q2-5200 par la société "DOW CORNING".

[0057] Comme copolymères blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné, at au moins un bloc d'un polymère vinylique, on peut citar les copolymères séquencés, notamment de type "dibloc" ou "tribloc" du type polystyréne/polyisoprène, polystyrène/polybutadiène tels que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyréne/copoly(éthylène-propylène) tels que ceux vendus sous la nom de 'KRATON' par Shell Chemical Co ou encore du type polystyrène/copoly(éthylène-butylène).

[0058] Comme copolymèras blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné, et au moins un bloc d'un polymère acrylique, on peut citar les copolymères bi- ou triséquencés poly(méthytacrylate de méthyle)/polyisobutylène ou les copolymères greflès à squelette poly(méthylacrylate de méthyle) et à greffons polyisobutylène.

[0059] Comme copolymères blocs grettes ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogèné ou non hydrogèné, et au moins un bloc d'un polyèther, on peut citer les copolymères bi- ou triséquencés polyoxyéthylène/polybutadiene ou polyoxyéthylène/polyisobutylène.

[0060] Lorsqu'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il possède une quantité suffisante de groupements le rendant sotuble dans le solvant de synthèse envisagé.

[0061] On peut ainsi employer des copolymèras d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools an C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₆-C₃₀. On peut en particulier citer le copolymèra méthacrylate de stéaryle/méthacrylate de méthyle.

[0062] Lorsque le solvant de synthèse est apolaire, il est préférable de choisir en tant que stabilisant, un po-

lymère apportant une couverture des particules la plus complete possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule per polymère obtenu par polymèrisation.

[0063] Dans ce cas, on prétère alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère séquencé, de manière à avoir une meilleure activité intertaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans te solvant de synthèse apponent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

[0064] D'autre part, lorsque te phase grasse liquide comprend au moins une huite de silicone, l'agent stabilisant est de préfèrence choisi dans le groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.

[0065] Lorsque le phase grasse liquide ne comprend pas d'huile de silicone, l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par :

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganositoxane et au moins un bloc d'un polymère radicataire ou d'un polyéther ou d'un polyester,
- (b) les copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₈-C₃₀,
- (c) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné,

et eu moins un bloc d'un polymère vinylique ou ecrylique ou d'un polyéther ou d'un polyester, ou leurs mélanges.

[0066] Les dispersions obtenues selon l'invention 35 peuvent alors être utilisées dans une composition notamment cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et/ou hygiénique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des tèvres, ou encore une composition capillaire ou une composition solaire ou de 40 coloration de la peau.

[0067] De laçon surprenante, la composition selon l'invention contient une phase grasse liquide non volatile apportant du confort à l'application et tout au long de la journée, tout en présentant des propriétés de sans transfert total. En effet, il est connu de l'homme du métier que la présence d'huites non volatiles va à l'encontre des propriétés de sans transfert. Ainsi, la demanderesse a trouvé qu'il était possible d'introduire dans une composition contenant un polymère non filmitiable une ou plusieurs huites non volatiles, la quantité d'huite(s) non volatile(s) dans la composition ne dépassant pas 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence ne dépassant pas 35 % et mieux ne dépassant pas 30 %.

[0068] Autrement dit, les propriétés de sans transfert sont obtenues avantageusement pour un rapport en poids huile non volatile/polymère (en matière sèche) non filmitiable allani de 0 30 à 0 60 et mieux de 0 40 à 0 45. Au dessus de 0,60 en rapport huite non volatile colymère, on obtient un litim gras et coliant. En outre, les propriétés de non transfer sont comparables à celles de l'ait antérieur,

[0069] Par eilleurs, la propriété de sans translert augmente avec la quantité de polymère dispersible dans la phase grasse liquide. En pratique, le polymère peut représenter en matière active jusqu'à 60 % (en matière active ou sèche) du poids total de la composition. En utilisant au-dessus de 12 % en poids, de matière active de polymère et d'huile non volatile, dans la composition, on obtient un film sans transfert total. Entre 2 % et 12 % l'effet sans transtert est notable sans toutetois être total. On peut donc adapter les propriétés sans transtert à volonté, ce qui n'était pas possible avec les compositions sans transfert de l'art entérieur, sans nuire au contort du film déposé.

[0070] La composition peut comprendre avantageusement une matière colorante qui peut comprendre des composés pulvérutents ou des colorants tiposolubles, par exemple à raison de 0,01 à 70% du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent etre choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques. Avantageusement, les composés pulvérulents représentent de 0,1 à 40 % du poids total de la composition et mieux de 1 à 30 %. Plus la quantité de composés pulvérulents diminue, plus les qualités de sans transfert et de confort augmentent. Le fait que les propriétés de sans transfert augmentent au fur et à mesure que la quantité de composés pulverulents diminue est tout à fait surprenant. En effet, jusqu'à ce jour les propriétés de sans transfert des compositions de l'art antérieur augmentaient avec la quantité de composés pulvérulents, toversement, leurs inconlorts et leur sécheresse sur la peau ou muqueuses augmentaient.

[0071] De façon préférentielle, le rapport en poids de pigments/polymère est < 1, de préférence ≤ 0,9 el mieux ≤ 0.5.

[0072] La composition de l'invention peut comprendre avantageusement au moins 30 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de phase grasse liquide totale. En dessous de 30 %, on obtient une texture granuleuse et pulvérulente. Ceci est peu souhaitable lorsque l'on cherche à obtenir un aspect crémeux, gétifié ou en stick, homogène non granuleux.

[0073] Les pigments peuvent étre blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surlace, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de ter ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et te bleu terrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les taques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0074] Les oigments nacrés peuvent être choisis paimiles pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de trane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de ler, le mica titane avec notamment du bleu terrique ou de l'oxyde de chrome, le mica tilane avec un pigment organique du type précité ainsi que tes pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

[0075] Les charges peuvent être minérales ou organiques, lamellaires ou sphériques. On peut citer le talc, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de Nylon, de polyβ-alanine et de polyéthyléne, le Téllon, la lauroyl-lysine, l'amidon, le nilrure de bore, les poudres de polymères de tétralluoroéthylène, les microsphères creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Corning) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydrocarbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (SI-LICA BEADS de MAPRECOS), les microcapsules de verre ou de céramique, les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques ayant de 8 à 22 alomes de carbone, de prélérence de 12 à 18 atomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc, de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, le myristate de 25 magnesium.

[0076] Les colorants liposolubles sont par exemple le rouge Soudan, le DC Red 17, le DC Green 6, le β-carotène, l'huile de soja, le brun Soudan, le DC Yellow, 11, le DC Violel 2, le DC orange 5, le jaune quinotéine. Ils peuvent représenter de 0,01 à 20 % du poids de la compositions et mieux de 0,1 à 6 %.

[0077] Le polymère de la composition de l'invention permet la tormation d'un film sur la peau, les lèvres et/ ou les muqueuses, lormant un réseau, piégeant les matières colorantes (y compris les charges) et/ou les actils. Selon la quantité relative de matières colorantes, utilisée par rapport à la quantité de polymère stabilisé, utilisée, il est possible d'obtenir un film plus ou moins brillant et plus ou moins sans transfert. Contrairement à l'art antérieur, le lilm obtenu n'est pas du uniquement à l'enchevétrement des chaînes polymériques, mais plutôt au piégeage de l'huile par les chaînes des stabilisants polymériques.

[0078] Comme actifs cosmétiques, dermatologiques, 45 hygiéniques ou pharmaceutiques, utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer les hydratants, vitamines, acides gras essentiels, sphingolipides, filtres solaires. Ces actifs sont utilisés en quantité habituelle pour l'homme et notamment à des concentrations de 50 0.001 à 20 % du poids total de la composition.

[0079] La composition selon finvention peut, de plus, comprendre, selon le type d'application envisagée, les constituants classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité appropriée à la torme galénique souhaitée.

[0080] En particulier, elle peut comprendre, outre, la phase grasse liquide dans laquelle le polymère est sta-

bilisé des phases grasses additionnelles du deuvent être choisies parmi les cires, les nuites les gommes et du les corps gras pâteux, d'origine végétale animale minérale ou de synthèse, voire siliconé, et leuis métandes.

[0081] Parmi les cires solides à température ambiante, susceptibles d'étre présentes dans la composition selon l'invention, on peut citer les cires hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles. la cire de Carnauba, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, les cires de libres de liège ou de canne à sucre, les cires de paraffine, de lignite, les cires microcristallines, la cire de lanoline, la cire de Montan, les ozokérites, les cires de polyéthylène, les cires obtenues par synthèse de Fischer-Tropsch, les huiles hydrogénées, les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut également utiliser des cires de siticone, parmi lesquelles on peut citer les alkyl, alcoxy et/ou esters de polyméthylsiloxane. Les cires peuvent se présenter sous forme de dispersions stables de particules colloidales de cire telles qu'elles peuvent être préparées selon des méthodes connues, telles que cetles de "Microemulsions Theory and Practice", L. M. Prince Ed., Academic Press (1977), pages 21-32. Comme cire liquide à température ambiante, on peut citer l'huile de Jojoba.

[0082] Les cires peuvent être présentes à raison de 0-50% en poids dans la composition et mieux de 10 à 30 %.

[0083] La composition peul comprendre, en outre, tout additif usuellement utilisé dans de telles compositions, tel que des épaississants, des antioxydants, des parlums, des conservateurs, des tensioactifs, des polymères liposolubles comme les polyalkylènes, notamment le polybutène, les polyacrylates et les polymères siliconés compatibles avec la phase grasse ainsi que les dérivés de polyvinylpyrolidone. Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, attérées par l'adjonction envisagée.

[0084] Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, les compositions selon l'invention peuvent être préparées de manière usuelle par l'homme du mélier. Elles peuvent se présenter sous torme d'un produit coulé el par exemple sous la forme d'un stick ou bâton, ou sous la forme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En particulier, etles trouvent une application en tant que tond de teint coulé, lard à joues ou à paupières coulé, rouge à lèvres, base ou baume de soin pour les lèvres, produit anti-cernes. Elles peuvent aussi se présenter sous forme d'une pâte souple, de viscosilé dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s ou encore de gel, de crème plus ou moins lluide. Elles peuvent alors constituées des fonds de teint ou des rouges à lèvres, des produits solaires ou de coloration de la peau. [0085] Les compositions de l'invention sont avantageusement anhydres, et peuvent contenir, par rapport

au poids total de la composition moins de 5 % d'eau Elles peuvent alors se presenter notamment sous forme de gel huiteux de liquide huiteux ou nuite, de pâte ou de stick ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

[0086] Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps (par exemple crème de soin anhydre, huile solaire, gel corporel), une composition de maquillage (par exemple gel de maquillage) ou une composition de bronzage artiticiel.

[0087] L'invention est illustrée plus en détait dans les

Exemple 1 de dispersion de polymère

exemples suivants.

[0088] On prépare une dispersion de polyméthacrylate de méthyle réticulé par du diméthacrylate d'éthylène glycol, dans de l'isododécane, selon la méthode de l'exemple 2 du document EP-A-749 746, en remplaçant L'ISOPAR L par de l'isododécane. On obtient ainsi une dispersion de particules de polyméthacrylate de méthyle stabilisées en surface dans de l'isododécane par un copolymère dibloc séquencé polystyrène/copoly(éhylène-propylène) vendu sous le nom de KRATON G1701 (Shell), ayant un taux de matière séche de 19,7% en poids et une taille moyenne des particules de 135 nm (polydispersité: 0.05) el une Tg de 100°C. Ce copolymère est non litmifiable à température ambiante.

Exemple 2 de fond de teint

[0089] On prépare un fond de teint sous forme fluide eyant la composition suivante :

dispersion selon l'exemple 1 83,0 g

. huile d'abricol 7,0 g

. pigments 10,0 g

[0090] Les pigments renferme un mélange de DC Red 27, DC Red 7, DC Red 36, d'oxyde de fer noir et 45 d'oxyde de fer brun.

[0091] Le rapport pigment/polymère est de 0,6.

[0092] La composition est préparée par simple mélange à température ambiante des différents constituants, après broyage des pigments dans les huiles. On obtient un fond de teint facile à eppliquer, et qui permet l'obtention d'un film confortable, souple et non coflant. Ce film est, en outre, "sans transfert" total. Il résiste parlaitement bien à l'eau et se démaquille avec une huile démaquillante classique.

[0093] Un test sensoriet a été effectué avec ce tond de teint sur plusieurs personnes en comparaison d'un lond de teint de l'étal de la technique (Colorstay de Revion) contenant des huites volatiles est une resine de silicone à réseau trioimensionnel comme dectit dans le cocument EP-A-602 905. Le test de sans transfert à été réalisé dans les conditions suivantes à application ou fond de teint sur le visage et le cou par demi-visage et demi-cou, séchage à l'air libre pendant 10 minutes, pose d'une collerette en tissu autour du cou pendant 30 minutes. Les propriétés de sans transfert sont notées de 0 à 7 ; plus le chiffre est élevé, plus le lond de teint transfère.

[0094] Le lond de teint de l'invention a reçu la note moyenne de 3 contre ta note moyenne de 5 pour le fond de teint de l'art antérieur.

[0095] De plus les personnes du test ont jugé le produit de l'invention lacile à étaler, très glissant, conférant un maquillage homogène et adhèrent, très couvrant evec un effel de transparence. Les pores sont lissés et le teint est unifié. Les personnes du test lui ont donné la note de 5 (sur 7) en résultat de maquillage. Le texture du produit est jugé fluide et egréable à l'application. Le démaquillage s'est effectué avec un démaquillant classique (Bilacil de Chez Lancôme) sans laisser de traces.

Exemple 3 de fond de teinf

[0096] On prépare la composition suivante :

dispersion de t'exemple 1) 75,6 g

. huile de partéam 6,4 g

30 . poudre de Nylon (charge) 8,0 g

. oxyde de fer jaune 1,1 g

oxyde de fer brun-jaune 0.6 g

- oxyde de fer noir 0.3 g

. Oxyde de titane 8,0 g

[0097] On obtient un fond de teint qui peul être appliqué sur le corps, notamment sur le cou, et le visage. Le maquillage est naturel, mat, résistant à l'eau et présente de très bonnes propriétés de sans trenstert.

40 [0098] Le rapport pigment/polymère est de 0.67.

Revendications

35

- Composition à epplication topique, comprenant une phase gresse liquide et au moins une matière colorante, caractérisée par le fait qu'elle comprend, de plus, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non lifmitiable, dispersible dans ladite phase grasse liquide, cette demière contenant eu plus 40 % du poids totel de la composition de phase grasse liquide non volatife.
- Composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comprenant eu moins une phase grasse fiquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et eu moins une cire solide, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, eu

35

moins 2% en poids de polymère non filmitiable dispersible dans ladite phase grasse liquide, cette delnière contenant au plus 40% ou poids total de la composition de phase grasse liquide non volatile

- 3. Composition comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygienique ou pharmaceutique, au moins 2 % en poids de polymère non filmitiable dispersible dans ladite phase grasse, et au moins un actif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques, la phase grasse liquide contenant au plus 40 % en poids de phase grasse liquide non volatile.
- Composition selon l'une des revendications 2 à 3, comprenant, en outre, au moins une matière cotorante.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère se présente sous forme de particules dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polymères radicalaires, les polycondensats, les polymères d'origine naturelle et leurs mélanges.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polyuréthannes, polyuréthannes-acryliques, polyurées, polyurée-polyuréthannes, polyester-polyuréthannes, polyesters apolyesters amides, polyesters à chaîne grasse, alkydes; polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques; copolymères acryliques et/ou vinyliques; polymères siliconés, polymères fluorés et leurs mélanges.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse tiquide est constitué d'huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange.
- 9. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie parmi l'huile de paraffine ou de vaseline, l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène, l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de parléam, de pépins de raisin, de sésame, de maïs, de colza, de tournesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéanque; les esters gras tels que le myristate d'isopropyle, le pal-

mitate d'isopropyle, le stearate de putyle, le laurate c'nexyle l'adipate de disopropyle lisononale d'isononyle, le paimitate de 2-étnyl-nexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-dodécyle. le succinate de 2-diéthyl-hexyle. le malate de diisostéaryle. le trusostéarate de glycérine ou de diglycérine; les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique. l'acide palmitique. l'acide stéarique. l'acide béhénique, l'acide otéique. l'ecide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéanque; les alcoots gras supérieurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique. l'alcool linoléique ou linolénique, l'alcool isostéarique ou l'octyldodécanol; les huiles siliconées telles que les PDMS éventuellement phénylés tels que les phényttriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiques, ou par des groupements lonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorées, les huiles perfluorées ; les huiles volatiles telles que l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, l'hexadéméthylcyclohexasiloxane, l'heptaméthylhexyltrisitoxane. l'heptaméthyloctyltrisiloxane ou les isoparaffines en Ce-C15. et notamment l'isododécane.

- 10. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie dans le groupe comprenant:
 - les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur à 17 (MPa)^{1/2},
 - ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2},
- ou leurs mélanges.
 - Composition selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que la phase grasse liquide non volatile contient au moins une huite apolaire ou peu polaire.
 - Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide non volatile représente au plus 30 % du poids total de la composition.
 - 13. Composition selon t'une des revendications 5 à 12, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères séquencés, les polymères greffés, les polymères statistiques et teurs mélanges.
 - Composition selon la revendication 13, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères siti-

conés greffés avec une chaîne nydrocarbonée les polymeres hydrocaroones orefles avec une chaine siliconée : les copolymères greffés ayant un squelette insoluble de type polyacrylique avec des grellons solubles de type acide polyhydroxystéarique : les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire : les copolymères blocs greftés ou séquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moins d'un polyéther; les copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄. ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₈-C₃₀; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et eu moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et eu moins un bloc d'un polymère acrylique; les copolymères blocs greftés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et au moins un bloc d'un polyéther.

- 15. Composition selon la revendication 13 ou 14, caractérisée en ce que le stabilisant est un polymère bloc greffé ou séquencé, comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diène et au moins un bloc d'un polymère vinylique.
- 16. Composition selon l'une des revendications précédentes, comprenant, en outre, au moins une phase grasse edditionnelle choisie parmi les cires, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale, de synthèse, ou siliconé, 35 27. Utilisation dans ou pour la labrication d'une compoet leurs mélanges.
- Composition selon l'une des revendications 1, 4 à 16 caractérisée en ce que la matière colorente comprend des composés pulvérulents choisis parmi les 40 charges eVou les pigments eVou les nacres.
- 18. Composition seton la revendication 17, caractérisée en ce que les composés pulvérulents représen-tent jusqu'à 40 % du poids total de la composition.
- 19. Composition selon la revendication 17 ou 18, caractérisée en ce que les composés pulvérulents représentent de 1 à 30 % du poids total de la composition.
- 20. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère représente (en matière sèche) jusqu'à 60 % du poids total de la composition.
- 21. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le rapport en poids

huile non volatile/polymère (en malière seche) va ce 0 30 a 0.60 et mieux oe 0 40 a 0 45

- 22. Composition selon l'une des revendications précedentes caractérisée en ce que la phase grasse liquide contient au moins une huile volatile choisie parmi les isoparattines en C_E-C₁₆ et les silicones linéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silícium, ces siticones comportant éventuellement des groupes alkyle ayant de 1 à 10 atomes de carbone, leurs mélanges.
- 23. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un stick ou bâton : sous la forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s ; sous forme de coupelle : de gel huileux ; de liquide huileux : de dispersion vésiculaire contenant des tipides ioniques et/ou non ioniques.
- 24. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentent sous torme enhydre.
- 25. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous la forme d'un produit de soin et/ou de maquillage de la peau et/ou des lèvres.
- 26. Composition selon l'une des revendications précé-30 dentes, se présentant sous la lorme d'un lond de teint coulé, d'un fard à joues ou à paupières coulé, d'un rouge à levres, d'une base ou baume de soin pour les lèvres, d'un produit anti-cemes.
 - sition à application topique, comprenant une phase grasse liquide dont au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non votatils, et au moins un ingrédient choisi parmi les ectils cosmétiques, dermatologiques, hygieniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, d'eu moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans tadite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du lilm de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.
- 28. Utilisation dans ou pour la labrication d'une compo-50 sition sous forme de produit couté et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, dont au plus 40 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, sont non votatils, et au moins une cire, d'au moins 2 % en poids de poly-55 mère non lilmitiable dispersible dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau

et/ou les muqueuses comme les lèvres

- 29. Utilisation dans ou pour la labrication d'une composition cosmétique, oermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'au moins 2 % en poids de polymère non filmiliable dispersible dans une phase grasse liquide, dont au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non volatils, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film.
- 30. Procédé de soin cosmétique ou de maquiltage des lèvres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les lèvres ou la peau une composition cosmétique telle définie aux revendications 1 à 26.
- 31. Procédé pour limiter, voire supprimer, le transfett d'une composition de maquillage ou de soin de la 20 peau ou des lèvres sur un support différent de la dite peau et desdites lèvres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les matières colorantes, les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques et leurs mélanges, consistant à introduire dans la phase grasse liquide au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de polymère non filmifiable dispersible dans ladite phase grasse liquide dont au plus 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, sont non volatils.

35

40

45

50

55



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 98 40 2429

اء الممادة	C-tation du document av	ec indication, en cas de besoin,	Revendication	CLASSEMENT DE	
atégorie	des parties pe		concert se	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (HLCLE)	
A,0	EP 0 749 746 A (L • 1e document en e	'OREAL) 27 décembre 19 entier *	1-31	A61K7/021 A61K7/02 A61K7/027	
ا ۱.۵	EP 0 497 144 A (E: 5 août 1992 * le document en e		1-31	MOTK1/021	
A	WO 97 01321 A (RE) CORPORATION) 16 ja * le document en a	/LON CONSUMER PRODUCTS invier 1997 intier •	1-31		
'	EP 0 195 575 A (CH 24 septembre 1986 * le document en e	ARLES OF THE RITZ GRO	UP) 1-31	·	
:	EP 0 602 905 A (RE CORPORATION) 22 ju * le document en e	VLON CONSUMER PRODUCT in 1994 ntier *	S 1-31		
				DONAINES TECHNIQUES	
i				RECHERCHES (INLQ.6)	
				A61K	
-					
Ì			i		
			'		
j					
			'		
<u>!</u>					
	ers rapport a éte elaph pour to				
	A HAYE	Date discrimination to ta recharghs 4 mail 1999	1	ÉSEMPERO	
	EGORIE DES DOCUMENTS CITI			her, J.P.	
X - partics Y - partics autre c	Altrement perment à fur saul Altrement perment en combnasso locument de la même catégone iptun lechnologique	E : document di date de dep n avec un D ; ese dans la	T - theore ou principe è la base de l'inversion. E - document de previs tanseur, mes puole à la dirte de depôt ou sorte catte date. D - cée dans la cemange. L - cet pour d'autres rasoon. 8 - membre de la meme tamée, document correspondant.		

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 96 40 2429

La presente annexe indique les membres de la tamille de brevets relatifs aux documents brevets criés dans le rapport de recherche europeenne vise ci-dessus.

Les des members sont contenus au schier informatique de l'Office europeen des brevets à la daie du Les renseignements fournes sont donnes à time indicatri et n'engagent pas la responsabilité de l'Office europeen des brevets.

04-05-1999

Document brevet one au rapport de recherche			Date de publication	Membre(s) de la famille de brevetis)		Date de publication
FF	749746	A	27-12-1996	<u> </u>		
-	,43,40		27-12-1990	FR FR	2735691 A	27-12-199
					2735690 A	27-12-199
				FR	2735692 A	27-12-199
				FR	2735684 A	27-12-199
				AT	157529 T	15-09-199
				0E	69600059 0	09-10-199
				0E	69600059 T	05-02-199
				OK	749746 T	23-02-199
				E5	2110857 T	16-02-199
				WO	9700662 A	09-01-199
				GR	3025474 T	27-02-199
				JР	10502389 T	03-03-199
ΕP	497144	A	05-08-1992	CA	2059379 A	17-07-199
				0E	69204697 0	19-10-199
				0E	69204697 T	22-02-199
				HK	1001324 A	12-06-199
_				JP	4295417 A	20-10-199
WO	9701321	A	16-01-1997	ΑU	6286296 A	30-01-199
				CA	2225996 A	16-01-199
				EP	0835091 A	15-04-199
ΕP	195575	A	24-09-1986	AT	48938 T	15-01-1996
				U5	4996044 A	26-02-199
ΕP	602905	A	22-06-1994	AU	562447 8	31-08-199
				AU	4870393 A	30-06-1994
				8R	9304975 A	26-07-1994
				CA	2107253 A,C	16-06-1994
				0E	602905 T	28-09-199
				E5	2070804 T	16-06-199
				IL	107169 A	05-04-1998
				J۴	2636713 B	30-07-1997
				JP	6199630 A	19-07-1994
				SG	49238 A	18-05-1998
		•		Ü5	5505937 A	09-04-1996
				ŽĀ	9308092 A	07-06-1994

Pour tout renseignament concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office europeen des prevets, No. 12/82

EPO FORM POMOS